# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



A 01 N 9/20

29 21 002 Offenlegungsschrift

Aktenzeichen: 2

P 29 21 002.4

Anmeldetag:

23. 5.79

2 43

Offenlegungstag: 29.11.79

(30) Unionspriorität:

**33** 33 33

25. 5.78 Japan P 62586-78

Cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamide, Verfahren zu ihrer Herstellung **(54)** Bezeichnung:

und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Unkräutern

Mitsubishi Chemical Industries, Ltd., Tokio 0 Anmelder:

**(4)** Vossius, V., Dipl.-Chem. Dr. rer.nat.; Vossius, D., Dipl.-Chem.; Vertreter:

Hiltl, E., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Tauchner, P., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Heunemann, D., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat.; Pat.-Anwälte, 8000 München

Erfinder: Wakabayashi, Osamu, Kawasaki; Matsuya, Kuni, Zama; Kanagawa; 7

Ohta, Hiroki, Machida, Tokio; Jikihara, Tetsuo; Suzuki, Seiichi;

Yokohama, Kanagawa (Japan)

# VOSSIUS · VOSSIUS · HILTL · TAUCHNER · HEUNEMANN PATENTANWÄLTE

SIEBERTSTRASSE 4 · 8000 MUNCHEN 86 · PHONE: (089) 474075 CABLE: BENZOLPATENT MUNCHEN · TELEX 5-29453 VOPAT D

2921002

5 u.Z.: P 189 (Vo/H)

23. Mai 1979

Case: 2333

MITSUBISHI CHEMICAL INDUSTRIES LIMITED

Tokyo, Japan

"Cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Unkräutern"

Priorität: 25. Mai 1978, Japan, Nr. 62586/1978

- 15

#### Patentansprüche

25

30

in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoff- oder Fluoratom darstellt, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff- atome, niedere Alkylreste, niedere Alkenylreste, Cyclo-alkylreste, Aralkylreste, Aminogruppen, Alkylaminogruppen, Dialkylaminogruppen, niedere Alkoxyreste, niedere Alkoxyreste, niedere Alkoxyreste, niedere Alkoxycarbonylamino- oder niedere Alkoxycarbonylmethylgruppen bedeuten oder R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder ögliedrigen gesättigten hydrocyclischen Rest bilden, der noch ein Sauerstoffatom im Ring enthalten kann, R<sup>2</sup> ein Halogenatom oder eine Gruppe der allgemeinen Formel

L

- darstellt, wobei R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoffatome oder Methylgruppen bedeuten und R<sup>7</sup> ein Wasserstoff- oder Halogenatom oder einen niederen Alkylrest darstellt.
- 2. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, R<sup>2</sup> ein Chlor- oder Bromatom,/R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, die gleich oder verschieden sind, Wasserstoffatome oder Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.
  - 3. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Fluoratom, R<sup>2</sup> ein Chlor- oder Bromatom und R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, die gleich oder verschieden sind, Wasserstoffatome oder Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.
  - 4. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, R<sup>2</sup> eine Gruppe der allgemeinen Formel -OCH<sub>2</sub>-\(\bigce\)-R<sup>7</sup>
    - wobei R<sup>7</sup> ein Chloratom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, und R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoffatome oder Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten.
  - 5. Verbindungen nach Anspruch 1 und 2 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, R<sup>2</sup> ein Chloratom und entweder R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und der andere Rest ein Wasserstoffatom bedeuten.

15

20

25

- 6. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoff- oder Fluoratom, R<sup>2</sup> ein Chloroder-Bromatom, einer der Reste R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> eine Allyl-, Allyloxy-, Alkoxycarbonylmethylgruppe mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Dialkylaminogruppe mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxycarbonylaminogruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoffatomen bedeuten.
- 7. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoffatom, R<sup>2</sup> die Gruppe der Formel

  -OCH<sub>2</sub>—Cl und einer der Reste R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> ein Wasserstoffatom und der andere eine Allylgruppe bedeuten.
- 8. N-(4-Chlorphenyl)-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid.
  - 9. N-(4-Chlorphenyl)-N'-äthyl-cyclohexen-1,2-dicarbonsäure-diamid.
- 10. N-(4-Chlorphenyl)-N'-äthoxycarbonylmethyl-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid.
- 11. N-(2-Fluor-4-chlorphenyl)-cyclohexen-1,2-dicarbonsäure-diamid.
  - 12. N-(2-Fluor-4-chlorphenyl)-N'-n-butyl-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid.
- 30 N-(2-Fluor-4-bromphenyl)-N'-methyl-cyclohexen-1,2-dicarbon-säurediamid.
  - 14. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man entweder a) eine Verbindung der allgemeinen Formel II

L

in der R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit einem Amin der allgemeinen Formel III

$$_{\rm HN} <_{\rm R}^3$$
 (III)

in der R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, zur Umsetzung bringt oder b) eine Verbindung der allgemeinen Formel IV

in der R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, zunächst mit einem Chlorameisensäureester umsetzt und anschließend die erhaltene Verbindung mit einem Amin der allgemeinen Formel III

in der R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, zur Umsetzung bringt.

30 15. Verwendung der Verbindungen nach Anspruch 1 bis 13 zur Bekämpfung von Unkräutern.

35

25

Г

1

5

10

Г

1

5

10

15

20

25

30

35

L

Bestimmte Derivate der Cyclohexen-1,2-dicarbonsäure mit herbizider Wirkung sind bereits bekannt. So sind in der japanischen Offenlegungsschrift 96722/1973 Cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamide der allgemeinen Formel

CONHR CONHR

beschrieben, in der R und R' gegebenenfalls durch Halogenatome, niedere Alkylreste, Halogenalkylreste, niedere Alkoxyreste, niedere Alkylthioreste, Hydroxylgruppen oder Acylreste substituierte Phenylgruppen bedeuten. In der US-PS 4 003 926 sind Verbindungen der allgemeinen Formel

beschrieben, in der X ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt, Y ein Wasserstoff- oder Fluoratom bedeutet, mit der Maßgabe, daß X ein Fluoratom darstellt, wenn Y ein Fluoratom bedeutet, R ein Wasserstoffatom oder ein Lithium-, Natrium-, Kalium-, Calcium-, Magnesium-, Zink-, Manganoder Bariumkation oder ein Kation der allgemeinen Formel

 $R_1 \rightarrow R_3$ 

darstellt, wobei  $R_1$ ,  $R_2$  und  $R_3$  gleich oder verschieden sind und Wasserstoffatome, Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Hydroxyalkylreste mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten und  $R_4$  ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Benzylgruppe oder eine Gruppe der allgemeinen Formel  $NR_5R_6$  darstellt, wobei  $R_5$  ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet und  $R_6$  ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeutet.

Г

1

5

10

15

20

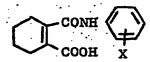
25

30

35

L

In der japanischen Auslegeschrift 25191/1967 und der japanischen Offenlegungsschrift 44425/1973 sind  $\triangle$  '-Tetrahydro-phthalaminsäuren der allgemeinen Formel



beschrieben, in der X ein Wasserstoff- oder Halogenatom, einen niederen Alkylrest, einen niederen Alkoxyrest, eine Nitro-, Isothiocyanato- oder Trifluormethylgruppe bedeutet. Für diese Verbindung ist eine herbizide oder pflanzenwuchs- regelnde Wirkung angegeben.

Es gibt zwar zahlreiche herbizidwirkende Verbindungen, doch läßt sich unerwünschtes Pflanzenwachstum mit diesen Verbindungen nicht vollständig unterdrücken, so daß Nutzpflanzen durch das Aufkommen unerwünschter Unkräuter in ihrer Entwicklung geschädigt werden. Es besteht daher ein Bedarf für herbizidwirkende Verbindungen, mit denen unerwünschte Pflanzen bekämpft werden können, ohne Nutzpflanzen zu schädigen.

Der Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, neue Cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamide zu schaffen, die sich durch eine selektive herbizide Wirkung auszeichnen. Diese Aufgabe wird durch die Erfindung gelöst. Die Erfindung betrifft somit den in den Patentansprüchen gekennzeichneten Gegenstand.

Die Halogenatome R<sup>2</sup> und R<sup>7</sup> bedeuten vorzugsweise Fluor-, Chlor- oder Bromatome. Als niedere Alkylreste R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> kommen Reste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in Frage. Spezielle Beispiele sind die Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, sek.-Butyl- und Isobutylgruppe. Als Alkenylreste kommen Reste mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen in Frage. Bevorzugt ist die Allyl- und Butenylgruppe. Spezielle Beispiele für die Cycloalkylreste sind Reste mit 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, wie die Cyclopentyl-, Cyclopentyl- und Cycloheptylgruppe. Spezielle Beispiele für Arallylreste sind Reste mit 7 oder 8 Kohlenstoffatomen, wie

909848/0868

die Benzyl- und Phenäthylgruppe. Als Alkylamino- und Dialkylaminoreste kommen Aminogruppen in Frage, die durch ein bzw. zwei Alkylreste mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff- atomen substituiert sind. Als Alkenyloxyreste kommen Reste mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen in Frage. Bevorzugt ist die Allyloxygruppe. Die Alkoxycarbonylaminogruppe kann 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten. Spezielle Beispiele sind die Methoxycarbonylamino-, Äthoxycarbonylamino- und Propoxycarbonylaminogruppe. Die Alkoxycarbonylmethylgruppe kann 3 bis 5 Kohlenstoffatome im Molekül enthalten. Spezielle Beispiele sind die Methoxycarbonylmethyl- und Äthoxycarbonylmethylgruppe.

Spezielle Beispiele für 5- und 6gliedrige heterocyclische gesättigte Reste NR<sup>3</sup>R<sup>4</sup> sind die Pyrrolidino-, Piperidino- und Morpholinogruppe. Der Alkylrest R<sup>7</sup> kann ein Rest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen sein.

Aufgrund ihrer höheren herbiziden Wirkung und ihrer leichteren Herstellbarkeit sind Verbindungen der allgemeinen Formel I bevorzugt, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoff- oder Fluoratom, R<sup>2</sup> ein Chlor- oder Bromatom oder eine Gruppe der allgemeinen Formel -OCH<sub>2</sub>-R<sup>7</sup> darstellt, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoffatome, Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Aminogruppen, Allyl-, Allyloxy-, Alkoxycarbonylmethylgruppen mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Dialkylaminogruppen mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkoxycarbonylaminogruppen mit 2 oder 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil bedeuten.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sup>1</sup> ein Wasserstoff- oder Fluoratom und R<sup>2</sup> ein Chlor- oder Bromatom darstellt. Einer der Reste R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> ist ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Äthoxycarbonylmethylgruppe und der andere Rest ein Wasserstoffatom.

Die Verbindungen der Erfindung können auf verschiedene Weise hergestellt werden.

#### Weg A

1

15

20

25

5 Tetrahydrophthalisoimide werden mit Aminen in einem Lösungsmittel bei Temperaturen von -80 bis 50°C, vorzugsweise von -40 bis 30°C nach folgender Reaktionsgleichung umgesetzt:

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> haben die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung.

#### Weg B

Eine Tetrahydrophthalamidsäure wird mit einem Chlorameisensäureester in einem Lösungsmittel in Gegenwart einer Base bei Temperaturen von -80 bis 50°C, vorzugsweise -40 bis 30°C umgesetzt. Das erhaltene Zwischenprodukt wird sodann mit einem Amin in einem Lösungsmittel bei Temperaturen von -80 bis 50°C, vorzugsweise -40 bis 30°C umgesetzt. Diese Umsetzung wird durch folgendes Reaktionsschema erläutert:

30

$$R^1$$
 $R^2$ 
 $R^2$ 

L

Г

5

10

35

L

R bedeutet einen niederen Alkylrest, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> haben die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung.

Beispiele für verwendbare Lösungsmittel in den vorstehend beschriebenen Umsetzungen sind Äther, wie Diäthyläther und Diisopropyläther, cyclische Äther, wie Tetrahydrofuran und Dioxan, Ester, wie Äthylacetat und Methylacetat, Ketone, wie Aceton und Methyläthylketon, aprotische polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, Alkohole, wie Methanol und Äthanol, sowie Wasser.

Beispiele für verwendbare Chlorameisensäureester sind der Chlorameisensäuremethyl- und -äthylester. Beispiele für verwendbare Basen im Weg B sind organische Basen, wie Triäthylamin, N,N-Diäthylanilin, Pyridin, N-Methylmorpholin und N-Methylpiperidin, sowie anorganische Basen, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Bariumhydroxid und Calciumhydroxid.

- Die Umsetzungen sind im allgemeinen innerhalb 24 Stunden beendet. Die Reaktionszeit hängt von den Reaktionsbedingungen, wie der Temperatur, den Ausgangsmaterialien und den Reagenzien ab.
- Nach beendeter Umsetzung können die erhaltenen Cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamide durch Chromatographie gereinigt werden.
- Die Beispiele erläutern die Herstellung von Verbindungen der Erfindung.

#### Beispiel 1

Eine Lösung von 2,80 g N-(4-Chlorphenyl)-3,4,5,6-tetrahydro-phthalamsäure und 1,01 g Triäthylamin in 16 ml Tetrahydro-furan wird bei 0°C unter Rühren mit 1,10 g Chlorameisensäureäthylester versetzt. Nach 10 Minuten wird das aus-

٦

kristallisierte Triäthylamin-hydrochlorid abfiltriert. Das
Filtrat wird bei 0°C mit einer Lösung von 0,99 g Cyclohexylamin in 4 ml Tetrahydrofuran versetzt und 15 bis 18 Stunden
stehengelassen. Die entstandenen Kristalle werden abfiltriert und sodann mit Wasser und Tetrahydrofuran gewaschen.
Es werden 1,73 g N-(4-Chlorphenyl)-N'-cyclohexyl-cyclohexen1,2-dicarbonsäurediamid erhalten. Die Verbindung ist in Tabelle I als Verbindung Nr. 6 aufgeführt. In ähnlicher Weise
wird die Verbindung Nr. 2 von Tabelle I erhalten. Die
Schmelzpunkte und die Werte für die Elementaranalysen der
Verbindungen sind ebenfalls in Tabelle I angegeben.

#### Beispiel 2

In eine Lösung von 1 g N-(4-Chlorphenyl)-3,4,5,6-tetrahy-drophthalisoimid in 20 ml Diäthyläther wird bei Raumtemperatur gasförmiges Ammoniak eingeleitet. Die entstandene weiße Fällung wird abfiltriert und mit Diäthyläther gewaschen. Es werden 1,02 g N-(4-Chlorphenyl)-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid erhalten. Die Verbindung ist in Tabelle I unter Nr. 1 angegeben.

In ähnlicher Weise werden die Verbindungen Nr. 10, 17 und 20 hergestellt.

### 25 Beispiel 3

Eine Lösung von 5,23 g N-(4-Chlorphenyl)-3,4,5,6-tetrahydro-phthalisoimid in 80 ml Diäthyläther wird bei Raumtemperatur unter Rühren mit 1,55 g einer 70prozentigen wäßrigen Äthylaminlösung versetzt. Nach 20 Minuten werden die entstandenen weißen Kristalle abfiltriert und mit Diäthyläther gewaschen. Es werden 5,50 g N-(4-Chlorphenyl)-N'-äthyl-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid erhalten. Die Verbindung ist in Tabelle I unter Nr. 2 aufgeführt.

In ähnlicher Weise werden die Verbindungen Nr. 3, 4, 5, 7, 8, 9, 11 bis 16, 22, 23, 25, 26, 27, 29 bis 36 hergestellt.

Г

15

20

30

L

#### Beispiel 4

Eine Lösung von 3,67 g N-/4-(4-Chlorbenzyloxy)-phenyl/-3,4,5,6-tetrahydrophthalisoimid in 40 ml Tetrahydrofuran wird bei Raumtemperatur unter Rühren langsam mit 28prozentiger wäßriger Ammoniaklösung versetzt. Nach einigen Minuten werden die entstandenen weißen Kristalle abfiltiert und mit Diäthyläther gewaschen. Es werden 2,50 g N-/4-(4-Chlorbenzyloxy)-phenyl/-cyclohexen-1,2-dicarbonsäurediamid erhalten. Die Verbindung ist in Tabelle I unter Nr. 24 aufgeführt.

In ähnlicher Weise wird die Verbindung Nr. 19 hergestellt.

#### Beispiel 5

Eine Suspension von 3,51 g N-24-(4-Methylbenzyloxy)-phenyl/3,4,5,6-tetrahydrophthalisoimid in 50 ml Diäthyläther wird
unter Rühren mit 1,3 g Piperidin versetzt. Sodann wird das
Gemisch 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Hierauf werden die entstandenen Kristalle abfiltriert und mit Diäthyläther gewaschen. Es werden 4,17 g der in Tabelle I unter
Nr. 21 angegebenen Verbindung erhalten.

In ähnlicher Weise werden die Verbindungen Nr. 18 und 28 hergestellt.

Die Schmelzpunkte und die Werte für die Elementaranalysen der vorstehend aufgeführten Verbindungen sind in Tabelle I angegeben.

In Tabelle I sind die berechneten Werte für die Elementaranalyse in der oberen Reihe und die gefundenen Werte in der unteren Reihe angegeben.

Die Struktur der Verbindungen wird durch das IR-Absorptionsspektrum und das NMR-Spektrum bestätigt.

25

1

**5** ·

•							- 1	12 –					
1	<i>;</i> ;				:	<u> </u>	٠.			<u> </u>		292	2100
5		-	. at (%)	12.72	12.40	11.36	11.45	11.05	10.99	11.05		11.13	11.08
	•	alyse	.(%) N	10.05	26.6	9.13	96.8	8:73	69.5	. 8:73	89 8.	8.79	8.76
10		Elementaranalyse	(%) н	5.42	\$ . 29	42.9.	0. m	9.60	46.9	09.9	69.9	10.9	6.08
15		<b>E</b>	(%) o	60.33	80.08	62.64	62.60	63.64	12.59	63.64	63.73	\$0.48	63.73
<b>20</b>			F., °C.			l .	*07 ~ 70°		797 <b>≥</b> 097		* 17 × 7 / 1		547 '24 TA'.
25			·•·				**************************************		•		·		
30	. Tabelle I		Strukturformel	70-{Q}-HN · 00 }	OO.NR2	40 OD NH-(Q) 06.	OO.NHO,Hs.	70-(О)-ни :00	00. NHO, H, . n	70-{(()-ии-оо	00.1110, H, -100	70-{(()-ии-ор 👗	д полнац он=ап
35	• •	(E)	Q Q	<u> </u>		<u> </u>						-	

L

ORIGINAL INSPECTED

			•	· • , · .	- 15 -		29	21002
1		0% %		9.72	12.07	11.03	11.93	
<b>5</b>	Туве	% N	7.76	7168	14:31	13,06	8 th 6 6 8 th 6 6 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
10	Elementarañalyse	(%) H	36.9	5.80	5.49	6.26	4.76	
15	五五	(%) 0	66.56	59.26	37.24	59.72	56.67	·
<b>20</b>		F., Carrier	238.5 ~ 240	161 ~ 162.5	26 ~ 96	172 ~ 173	167.5 ~ 169	
<b>25</b> .		٠.	·	•				
30	Strubture	· Tallingum to	до-(О)-им-оо () () () () () () () () () () () () ()	00 · NH - (O) - 07	00.NH. O0.	00.NHN < 04.	70-(○)-07	·
35	Very	dung	•	2	ة.	· &	01	

L

					<u>.</u>							2.9	210	02
1		: )	(%) 7o.	10.05	80 80 0	9.24	91.6	23.50	22.37	* 20.12	18.98	% 20./2	20.06	*:Br (%)
5		alyse.	(%) N	7.84	7.97	10.95	11.06	7.19	7.10	20.2	7.03.	\$0:4	40.	
10		Elementaranalyse	(%) H	6.29	6.31	4.99	4.87	#5.4	4.57	\$ 54	\$ 5	4.57	84 4	
15		. E3	0 (%)	61.27	61.23	\$3.20	52.96	50.22	30.68	34.47	\$4.46	\$1.40	31.25	
20		,	F., °Ç		180 161					2027		227		
25				70-	. a	.70	0002 Hs	L E		-37	180	# <b>8</b> .	OH=08,	
30	•		Strukturformel	(C)-HM • 000 ✓	GO.NHO, II, -n	TO - CONH-CO)-07	GO.NH.NHGOOO, Ha	Brand-AD)-Br	OO.NHCH,	F CONH-CO	00 NHC, Hg - 1	T GO.NH-	до • ин • одн	
35		Ver-	dung			7		87		*		3/		

L

Г

E			<u>.                                    </u>				<u>-</u>		]
5			(%) 7o	•					
		-уве 🥫	(%) N	7.69	7.40	6.66	7,69.	7.74	
10	•	Elementaranalyse ;	и (%)	49.9	6. 9 8. 9. 9.	6.58	6.64	7.79	
15	-	Ele	(%). p	72.50	72.76	71.41	72.50	73,44	•
20	-	Do CE	•	192 ~ 193	125 ~ 126	143 ~ 145.	311 ~ 311,5	127 ~ 128	-
25			•	0	0	(i)	⊙, <sup>œ</sup> ,	)-ou,	!
30		Stricture		00-MH-(O)-00H2+	TO NA CONA,	- THOO OO HE OO THE	00-ин-O)-00н <sub>2</sub> -O)	TOON COH,	
	35		gunp	91	47	81	61	20	

2	9	2	1	0	0	2

1 .							<b>2 4</b> <del>7</del>
5		(%) 70.		•	•	9.2/	9.26
	alyse,	(%) N	6.26	6 . 6 . 6	13.5	7.26	7.32
10 .	Elementaranalyse 1	%) H :	7.46	7.67	7.10	2.50	6.06
15	EL	(%) o	74.97	74.23	77.13	65.53	10.69
20	Do E		153 ~ 154	081 ~ 841	861 ~ 161	261 ~ 961	216 ~ 218
<b>25</b>		•	(O)-0H <sub>3</sub>	-(O)-0, Hr - 180	-0-0,Hr-100	70- <sub>(O</sub> )-	70-00
30	Strukturformel		OONH-O-OOH2-	OONH-O-OOH;-(	OONH-OO-OOH	ФОИН-⟨О⟩-ООН;-	ооин-(О)-оон-
35	Ver-	dung	````	4.	7	7	*
L		<u>-</u>	·	······································	• • •	. •	•

2	0	2	1	$\circ$		9
Z	J	_	- 1	u	u	1

, <b>1</b> -	٠. ــــــــ	<del></del>	·			•						•
5		% 70		8.27	***	6/18	7.59	7.36	8.87	9		
•	Lyge	(%) K	6.56	15.9.	98.9	14.47	6.00	3.96	10:21	10.76	2.40	7.43
10	Elementaranalyse	8	6.37	98.9	\$ . 9.3	40.8	69.9	6.82	3.55	5.42	6.93	66.9
15	EI em	C%). D	67.51.	67.50	48.69	96.69	77.69	69.72	63.07	62.86	72.89	73.03
20	0	•	210 ~ 211		185 ~ 186		702 ~ 502		127 ~ 139		178.5 × 170.5	
25		μ,	7°-(O)-	-	70-(0)-31101		70-(0)		70-(0)		0	
30	Strukturformel		OONE-(O)-0011-(O)	OOMHO2H;-n	оомн-⊙}-оон	OONHOH, OB=OH,	июо- <del>(О)-нкоо /</del>	OONH (H)	VONH (C)-00Hz-	OONE NH	ооин О оон √	, gonhah,
35		_	( )		<u>.</u>	/				)		<i>&gt;</i>
:	Ver-	dung			72		2		8		 a	

\_

)	q	2	1	0	n	9
<u> </u>	-	L		u	u	

			_			2
		(%) 70	- •.	•	90 90 W 63 Up Up	7.79
5 .	alyse	. (%) N	7.14	6.89	6.56	6.16
10 :	Elementaranalyse	(S) H	7.19	7.44	6.37	6.74
15	<b>TH</b>	0 (%)	73.26	73.86	67.51	68.63
20	0° €.•4		150 ~ 151.3	174	179.5 ~ 180	155 ~ 157
25	1		он, он-О-он,	ı'; I-(○)-υπ,	70 🔘 [1	1,3 (○)-0,2
30	Strukturformel		оона-(O)-0-6	оми О обич.	оомн-{О}-офн}	CONHO, OONIO, OOH
35	Ver	dung	200		£ £	# £

1					
	• .		(%) 70	7.25	•
5		alyse .	C%) N	5.73	84.9
10	•	Elementaranalyse	C%) #	\$ 6. 5	7.46
15		El	0%) 0	77.43	74.97
20	•	Ç		184 ~ 185	155 ~ 155.5
25				70-(0)	Э}-он,
30		1, 10	Strukturiormer	OONE-CO-OUE-CH-CO-OUE-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-	CONE-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-
35		Ver-	dung	**************************************	98

- Die Verbindungen der allgemeinen Formel I sind wertvolle Herbizide, die sich zur Bekämpfung von Unkräutern im Nutzpflanzenbestand eignen. Zu diesem Zweck können die Verbindungen der Erfindung unmittelbar eingesetzt werden. Im allgemeinen werden sie jedoch zu herbiziden Mitteln konfektioniert, beispielsweise Emulsionen, Stäubemitteln, benetzbaren Pulvern oder Granulaten. Zur Herstellung dieser Mittel werden inerte
- flüssige oder feste Trägerstoffe oder Verdünnungsmittel, gegebenenfalls grenzflächenaktive Verbindungen und andere Hilfsstoffe verwendet. Ferner können die Verbindungen der Erfindung zusammen mit anderen Wirkstoffen, wie Fungiziden, Insektiziden, Nematoziden, Düngemitteln, Synergisten, anderen Herbiziden oder Pflanzenwuchsreglern eingesetzt werden.
- Beispiele für verwendbare flüssige Trägerstoffe sind verschiedene Lösungsmittel, beispielsweise Kohlenwasserstoffe, wie Kerosin, Benzol und Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol und Dichloräthylen, niedere aliphatische Alkohole, wie Äthanol, und Ketone, wie Aceton. Beispiele für verwendbare feste Trägerstoffe sind Bentonit, Kaolin, Ton, Talkum, aktivierter Ton, Diatomeenerde, Quarzsand und Calciumcarbonat.
- Beispiele für verwendbare grenzflächenaktive Verbindungen

  (Tenside) sind Alkylbenzolsulfonate, Ligninsulfonate, Schwefelsäureester höherer Alkohole oder aliphatische Ester von
  Polyglykolen, Polyoxyäthylensorbitanester, Dialkylsulfobernsteinsäureester und Alkyltrimethylammoniumchloride.
- Die Aufwandmenge der Verbindungen der Erfindung hängt von der gewünschten herbiziden Wirkung ab. Im allgemeinen werden die Verbindungen in einer Menge von 5 bis 40 g pro 100 m<sup>2</sup> eingesetzt. Aus den nachstehenden Versuchsergebnissen ist ersichtlich, daß herbizide Mittel der Erfindung eine ausgezeichnete Wirkung bei der Blattbehandlung oder Bodenbehandlung gegen Gräser und breitblättrige Unkräuter von der Zeit der Keimung

L

bis zum fortgeschrittenen Wachstum zeigen. Mit den herbiziden Mitteln der Erfindung können junge Unkräuter vernichtet werden, da sie von den Knospen der jungen Pflanzen resorbiert werden. Die herbiziden Mittel der Erfindung zeigen 5 auch eine erheblich verlängerte Wirkung. Schließlich besitzen die herbiziden Mittel der Erfindung eine geringe Phytotoxizität gegenüber Reispflanzen unter submersen Bedingungen. Sie können auch auf Reispflanzen aufgebracht werden, die umgepflanzt werden.

10

15

Γ

Rezepturen zur Herstellung von herbiziden Mitteln und die herbiziden Wirkungen sind nachstehend angegeben. Die Nummer der verwendeten Verbindung entspricht der in Tabelle I aufgeführten Nummer. Teile und Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht, sofern nichts anderes angegeben ist.

Herstellung einer Emulsion

30 Teile der Verbindung Nr. 1 werden in einem Gemisch von 35 Teilen Xylol und 30 Teilen Dimethylformamid gelöst. Die Lösung wird mit 5 Teilen Polyoxyäthylennaphthyläthersulfonat versetzt. Es wird eine Emulsion mit 30% Wirkstoff erhalten.

Herstellung eines benetzbaren Pulvers

50 Teile der Verbindung Nr. 1, 10 Teile Diatomeenerde, 35 Teile Kaolin und 5 Teile Natriumdodecylbenzolsulfonat werden gleichmäßig miteinander vermischt und vermahlen. Es wird ein benetzbares Pulver mit 50% Wirkstoffgehalt erhalten.

Herstellung eines Granulats

30 Ein Gemisch von 5 Teilen der Verbindung Nr. 1, sowie 27 Teilen Diatomeenerde, 66 Teilen Bentonit und 2 Teilen einer grenzflächenaktiven Verbindung (Aerol CT-1) wird mit Wasser verknetet und granuliert. Das erhaltene Granulat wird 2 Stunden bei 60°C getrocknet. Es wird ein Granulat mit 5% Wirk-35 stoffgehalt erhalten.

1 Versuch 1; Anwendung als Bodenherbizid
Reis, Sojabohnen und Mais werden in einer Tiefe von 2 bis 3
cm in Blumentöpfe aus Kunststoff ausgesät. Die Erde ist vorher mit Düngemittel versetzt worden. Ferner werden auf die
5 Oberfläche der Erde Samen von Bluthirse und Burzelkraut ausgesät. Sodann wird eine wäßrige Verdünnung eines herbiziden Mittels in Form eines benetzbaren Pulvers über die Bodenoberfläche mit einer Spritzpistole in einer Anwendungsmenge von 10 g, 20 g und 30 g pro 100 m<sup>2</sup> aufgesprüht. Zum Vergleich wird der Versuch mit dem bekannten Herbizid 3-(3',4'-Dichlorphenyl)-1,1-dimethylharnstoff (DCMU) wiederholt. 25 Tage nach dem Spritzen werden die herbizide Wirkung gegenüber den Unkräutern und die Phytotoxizität gegenüber den Nutzpflanzen bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle II zusammengefaßt.

Die Bewertung der herbiziden Aktivität und Phytotoxizität erfolgt folgendermaßen:

Herbizide Aktivität

15

30

	Bewertungszahl	A*
20	0	0 bis 10
	1	11 bis 30
	2	31 bis 50
	3	51 bis 70
	4	<b>71 bis 95</b>
<b>25</b> ·	5	96 bis 100

Phytotoxizität

	Bewertungszahl	Phytotoxizitat
	0	keine Spur
35	1 2 3 4	Spur gering mäßig stark
	5	vollständig

2	O	2	1	$\circ$	$\mathbf{a}$	9
.2	3	Z	-	U	u	1

Verbin-dung   Mufwand-menge, g/100 m <sup>2</sup>   Herbizide   Reis   Sojabohne Mai	is
Nr. g/100 m <sup>2</sup> Reis Sojabohne Mai  10 5 0 0 0 0  1 20 5 0 0 0  30 5 0 0 0  10 10 5 0 0 0	is
10 5 0 0 0 0 0 1 20 5 0 0 0 0 0 10 10 5 0 0 0 0 0	LS
10 5 0 0 0 0 0 0 1 20 5 0 0 0 0 0 0 1 10 5 0 0 0 0 0 10 10 5 0 0 0 0	
10 5 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
1 20 5 0 0 0 0 0 0 0 10 10 5 0 0 0 0 0	
10 10 5 0 0 0 0 0 0 0 0 10 10 5 0 0 0 0	· •
10 5 0 0	
10 5 0 0	
	•
2 20 5 0 0 0	
30 5 0 0	
10 5 0 0 0	
	. 1
15 3 20 5 0 0 0	
30 5 0 0	
	——
10 4 0 0	
	ŀ
20 30 5 0 0	li
10 5 0 0	1
5 20 5 0 0 0	`
	·
30 5 0 0	
25 10 1 0 0 0	.
6 20 3 0 0 0	
30 5 0 0 0	- 1
10 5 0 0	•
30 7 20 5 0 0 0	·
30 5 0 0 0	·
	<del> </del>
10 4 0 0	. 1
	. [
	.
8 20 5 0 0 0	
8 20 5 0 0 0 30 5 0 0 0	
8 20 5 0 0 0 30 5 0 0 0	
8 20 5 0 0 0 30 5 0 0 0 10 4 0 0	
35     8     20     5     0     0     0       30     5     0     0     0       10     4     0     0     0       9     20     5     0     0     0	
8 20 5 0 0 0 30 5 0 0 0 10 4 0 0	
8 20 5 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	

1	Verbin- dung	Aufwand- menge,	Herbizide	Pb	ytotoxizi	tät
	Nr.	g/100 m <sup>2</sup>	Aktivität	Reis	Sojabohme	Mais
<b>5</b> .		10	. 5	o	0	. 0
	· 10	20	5	1	0 -	0
•		30	5	1	0	0
6		10	5	0	0	0
10 -	11	20	5	0	0	0
10		30	5	1	. 0	0
<u>:</u> '		· 10	5	0	0	0
•	12	20	5	0	0	0
		30	5	1	Ó	0
15		. 10	·· <b>·</b> 5	0	0	0
	13	20	5	. 0	0 .	0
		30	5	. 0	0	0 .
		10	- 5	0	0	0.
20	14	20	5	0	0	0
·		. 30	5	1	0	0 .
	•	10	. 5	0	0	.0
	15	· 20	. 5	0	0	0
25		<sup>-</sup> 30	5	0	0	0
	•	. 10	2	. 0	0	.0
	. 24	20	. 4	0	0	<b>↑</b> 0
		30	5	0.	0	0
		10	. 2	0	. 0	O
30	25	20.	4	0	0	0 .
•		30	4	0	0	.0
		10	4	0	0	. 0
	DCMU	20	· 5	1	1	. 0
35		30	5	3	. 2	1
	unbehan- delt	_	Ó	9	0	0

Versuch 2; Anwendung im Reisfeld
In 1/50 m² Blumentöpfen, die mit Reisfelderde gefüllt sind,
werden die Samen von Hühnerhirse, Rotala indica und Seesimse (Scirpus juncoides) ausgesät. Ferner werden Reispflänzchen im 2,7 Blattstadium eingepflanzt. Die Wassertiefe im Blumentopf wird auf 3 cm eingestellt. Nach 3 Tagen wird eine wäßrige Verdünnung eines benetzbaren Pulvers
der Erfindung gleichmäßig auf die Oberfläche des Wassers in
einer Aufwandmenge von 10 g, 20 g und 30 g pro 100 m² aufgebracht. 25 Tage nach dem Spritzen wird die herbizide Aktivität und Phytotoxizität bestimmt.

Zum Vergleich wird der Versuch mit dem bekannten Herbizid 2,4,6-Trichlorphenyl-4'-nitrophenyläther (CNP) durchgeführt. Die Bewertung der herbiziden Aktivität und Phytotoxizität erfolgt gemäß Versuch 1. Die Ergebnisse sind in Tabelle III zusammengefaßt.

20

15

Г

25

30

35

L

	Verbin-	Aufwand-		·	ide_Aktivi	tät .
5	dung	menge g/100 m <sup>2</sup>	Phytotoxizität	Htthner='	Rotala indica	See- simse
		10	0	3	4 .	. 3
	16	20	0	4	5	.3
`		30	. 0	. 5	5	5
0	•	. 10	0	4	5	3
•	17	20	0	4	5	4
-	•	30	0	5	5	. 5.
		10	0	. 3	4	2
	18	20	0	4	4	4
5		30	0	5	5	4
		10	0	5	. 5	4
- 1	19	· 20.	0	5	5 5	4
		30	0	5	5	5
20		10	0	4	4	. 3
	20	20	0	5	5	. 3
		30	0	5	5.	4
		10	0	3	4	3
	21	. 20	0	4	4	3
25		30	0	5	5	4
		10	0	. 3	5° 5	3
	22	20.	0	5		4
	•	30	0	5	. 5	5
10		10	0	.3	5	3
	23	. 20	0	5	5 .	4
		30	0	.5	5 .	4
		10	1 0	5	. 5	4
	24	20	0	5	5	. 5
35	· . ·	30	0	5	5	5

. 1	Workin	A 3				
1	Verbin- dung	Aufwand- menge		Herbiz	ide Aktivi	tät <i>-</i>
	Nr.	g/100 m <sup>2</sup>	Phytotoxizität	Hühner- hirse	Rotala indica	See- simse
5		10	0	5	5	.4.
	. 25	20	0	. 5	- 5	5
		30	0	5	. 5	5
		10 :	0	4	5	4
	26	20	0	5	5	4
10		30	0	5.	5	5
		10	0	5	5	. 4
	27	20	0	5	. 5	5
		30	0	5	5	5
15		10	0 .	2	4	2
10	28	20	О .	4	L,	2
	•	· 30	0	5	5	4
	•	10	0	4.	. 5	4
	<sup>:</sup> 29	20	0	5	. 5	- 4
20		30.	0	5	5	5
		10	0	2	4	. 0
	30	. 20	0	4	5	. 3
		30	0	5	5	4
25		10	0	3	. 4	. 2
	31	20	0	4	5.	4.
		30	0	5	5	4
		10 .	0	4	4	3
	32	20	0	4	5	4
30	•	. 30	0	5	5	4
		10	0	.3	Į,	3
	. 33	20	0	5	5	3
		30	0	5	5	- 5
35	•	10	0	3	4	3
	34	20 <sub></sub>	0	4	. <b>4</b> ,	3
		30	О	5	5	Ł,
L			909848/086	R		

		_	
1	¢		
	ı		
	٠		

	Verbin-	Aufwand- menge		Herbizide Aktivität			
5	Nr.	g/100 m <sup>2</sup>	Phytotoxizität	Hühner- hirse	Rotala_ indica	See- simse.	
	• • •	10	0	. 1	- 3.	0	
	35	20	. 0	4	. 4	. 1	
		30	0	4	5	4	
10	. •	. 10	. 0	2	. 2	. 0	
	36	20	. 0	3	4	1	
		. 30	0	4	5	3	
		10	0	3	4	ο.	
	. CNP	20	0	4	4	1	
15		. 30 ·	1	5	5	4	
	unbehan <sub>ī.</sub>		. 0	0	0	0	

L

909848/0868

1 Versuch 3; Blattbehandlung
Blumentöpfe aus Polyäthylen werden mit düngemittelhaltiger
Erde gefüllt. Sodann werden die Samen von Hühnerhirse, Bluthirse und Rettich in die Blumentöpfe ausgesät. Nach dem Auflaufen der Pflanzen werden Emulsionen der Verbindungen der Erfindung in der angegebenen Konzentration auf die Blätter in einer Menge von 10 Liter pro 100 m² mit einer Spritzpistole versprüht. Im Falle von Hühnerhirse und Bluthirse wird das Herbizid im zwei- bis dreiblättrigen Stadium versprüht, im Falle von Rettich im ersten echten Blattstadium. Nach 15 Tagen wird die herbizide Aktivität bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle IV zusammengefaßt.

Zum Vergleich wird der Versuch auch mit dem bekannten Herbizid 3,4-Dichlorpropionanilid (Propanil) durchgeführt.

20

Г

25

30

Verbin-	Konzentration	Herbi	zide Aktiv	ität
dung	(%)	Hühner-	Blut- hirse	Rettich
	0.125	4	4	. 5
1	0.25	5	5	5
	0.5	5	5	5.
	0.125	5	5	5
2	0.25	5	5	. 5 -
	0.5	5	5	5
	0.125	4	. 5	5
3	0.25	5	5	· 5
	0.5	5	5	5
	0.125	. 4	. 4	. 5
4	0.25	5	5	. 5
	0.5	. 5 .	5	5
	0.125	5	5	5 ·
5	0.25	5	5	5
	0.5	5	5	5
:	0.125	3	4	4
-6	0.25	4	4.	5
	0.5	5 ·	5	5
	0.125	4	4	5
7	0.25	5	5	. 5*
·	0.5	5	5	5
	0.125	4	4	4
8	0.25	5	5	. 5
	0.5	5	5	. 5
	0.125	4	. 5	5
9	0.25	5	5	5
1	0.5	5 -	5	5

L

Γ

٠.		·	:		·		
	Verbin-	Konzentration	Herbizide Aktivität				
<b>5</b>	dung Nr.	(%)	Hühner- hirse	Blut- hirse-	Rettich,		
•		0.125	5	5	5		
	10	0.25	. 5	5	- 5		
		0.5	5	. 5	5		
•		0.125	. 4	5.	. 5		
10	11	0.25	5	5 5	5		
		0.5	5	5	5		
		0.125	5	5	5		
	12	0.25	5	∵ 5	5		
15		0.5	5	5	5		
		0.125	5	∴ 5	5		
	13	0.25	5	5	- 5		
		0.5	5	5 5	5		
		0.125	4	· 4	5		
20	14	0.25	5	. 5	5 .		
		0.5	5	· 5	5		
		0.125	- 5	5	5		
	15	0.25	. 5	5	5		
25	,	0.5	5 .	. 5	5		
		0.125	2	3	3		
	24	0.25	4	4	5		
		0.5	5	5	5		
20		0.125	1	. 3	4		
30	25	0.25	4	4 .	4		
	٠.	0.5	5	5	5.		
		0.125	- 3	4	3 ,		
•	Propanil	0.25	4	5	4		
35	·	0.5	5	5	4		
	unbehan-a delt	-	0	0	0		

R